(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



- 1900 | 100 | 100 | 100 | 100 | 100 | 100 | 100 | 100 | 100 | 100 | 100 | 100 | 100 | 100 | 100 | 100 | 100 |

(43) 国際公開日 2001 年7月5日 (05.07.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/47559 A1

内町町田313-31 Kagawa (JP). 赤澤滿児 (AKAZAWA,

Mitsuji) [JP/JP]; 〒769-2711 香川県大川郡白鳥町東山1472-4 Kagawa (JP). 首藤十太郎 (SHUDO, Jutaro)

[JP/JP]; 〒769-2695 香川県大川郡大内町三本松1-1, 114号 Kagawa (JP). 野崎恵司 (NOZAKI, Keiji) [JP/JP];

〒154-0024 東京都世田谷区三軒茶屋1-5-11、アサカ

(51) 国際特許分類?: A61K 45/06, 9/70, 31/245, 31/47, 31/167, 31/404, 31/192, 31/5415, 31/16, 31/381, A61P 23/02, 29/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/07451

(22) 国際出願日:

2000年10月25日(25.10.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(74) 代理人: 鷹野みふね(TAKANO, Mifune); 〒150-0031 東京都渋谷区桜丘町15-4, ルート桜丘ビル201 Tokyo

(JP).

(30) 優先権データ: 特願平11/368718

1999年12月27日(27.12.1999) JP

(81) 指定国 (国内): BR, CA, JP, US.

シオン三軒茶屋305 Tokyo (JP).

(84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (DE, ES, FR, IT, NL).

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 帝國製薬 株式会社 (TEIKOKU SEIYAKU CO., LTD) [JP/JP]; 〒 769-2695 番川県大川郡大内町三本松567番地 Kagawa (JP).

添付公開書類:

- 国際調査報告書

一 補正書・説明書

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 *(*米国についてのみ*)*: 山崎啓子 (YA-MASAKI, Keiko) [JP/JP]; 〒769-2515 番川県大川郡大

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: PATCHES FOR EXTERNAL USE

(54) 発明の名称: 外用貼付剤

(57) Abstract: Patches for external use, improved in the analgetic effect against inflammatory pains such as rheumatoid arthritis, arthrosis deformans, and lumbago. These patches are produced by applying on a substrate a medicated base prepared by incorporating a drug component comprising a local anesthetic and a nonsteroidal anti-inflammatory analgesic into an adhesive gel base essentially comprising a water-soluble polymer, a crosslinking agent, water and a water-holding agent.

(57) 要約:

慢性関節リウマチや変形性関節症、腰痛症等の炎症を伴う痛みの鎮痛効果を改善しうる外用貼付剤を提供することを課題とし、水溶性高分子物質、架橋剤、水、及び保水剤を必須成分とする粘着性ゲル基剤に、薬効成分として局所麻酔剤及び非ステロイド系消炎鎮痛剤を含有してなる薬物含有基剤を、支持体上に塗工して外用貼付剤を得る。



明細書

外用貼付剤

技術分野

5

本発明は、消炎鎮痛外用剤に関する。詳しくは、水溶性高分子物質、架橋剤、水、及び保水剤を必須成分とする粘着性ゲル基剤に、薬効成分として局所麻酔剤及び非ステロイド系消炎鎮痛剤を含有してなる薬物含有基剤からなる薬物保護層10 を有し、消炎鎮痛効果が著しく改善された外用貼付剤に関する。

背景技術

現在、抗炎症、鎮痛、解熱作用の優れた非ステロイド系消炎鎮痛剤が多く開発 15 され、リウマチ症疾患、術後又は抜糸後の疼痛などに対し広く用いられている。 このような非ステロイド系消炎鎮痛剤は、当初、経口製剤として開発され、現在 も有用な治療薬として用いられているが、これらに非ステロイド系消炎鎮痛剤が 経口投与された場合、胃腸管障害等の副作用を生ずることがある。

- 一方、関節リウマチ、変形性関節症、腰痛等の疾患の治療には、患部局所への 20 選択的薬物分布や、経口投与した場合の胃腸管障害等の副作用の軽減等を目的と して、投与経路変更が図られ、外用剤として軟膏剤あるいは液剤が開発された。 しかしながら、これらの軟膏剤あるいは液剤は、投与量及び塗布面積を一定にす ることが難しく、また塗布部位がべたつき、衣服等への付着等使用上の問題が生 じることが多い。
- 25 これに対し、軟膏剤あるいは液剤と同様の効能を有する製剤として貼付剤が挙 げられる。貼付剤は、皮膚に適用し、経皮的に薬物を体内に吸収させるものであ り、投与量の正確さ、投与の簡便性、患部における製剤の密封効果等、軟膏には ない多くの優れた点を有し、また薬物の持続的吸収による持効性に優れることな どから、その有用性に期待が寄せられている。

これら貼付剤においては、特開平2-212423号公報、特開平4-828 28号公報、特開平8-319243号公報、特開平9-124466号公報に みられるように、現在インドメタシン、ケトプロフェン、フルルビプロフェンの 3種の非ステロイド系含有貼付剤が販売され、その有用性が評価されている。

しかしながら、これら製剤においても、慢性関節リウマチや変形性関節症、腰痛症等の慢性的な痛みの鎮痛効果は得られにくいのが現状である。この理由としては次のようなことが考えられる。すなわち、慢性関節リウマチや変形性関節症、腰痛症等の痛みは体性深部痛であり、これらの深部痛を引き起こす深部組織は、直接外界の刺激に曝露されていないので、炎症、神経の圧迫・刺激、出血、浮腫10 等による筋膜の緊張、筋痙縮などが原因となり痛みが起きる。これらの症状に対して局所麻酔剤あるいは非ステロイド系消炎鎮痛剤を各々単独で投与しても、炎症部位及び末梢神経系の両方に作用しないため、その作用効果は限られたものとなる。なぜならば、局所麻酔薬は末梢知覚神経線維の軸策を可逆的に麻痺させ、痛覚などの感覚を低下、消失させるものであり、一方、非ステロイド系消炎鎮痛15 剤は知覚神経線維に対する作用ではなく、痛みの伝導路におけるシナプスに作用して痛覚を感じないようにさせるものであり、非ステロイド系消炎鎮痛剤と局所麻酔薬は、痛みへの作用機序がそれぞれ異なるためである。

したがって、慢性関節リウマチや変形性関節症、腰痛症等の炎症を伴う痛みの 鎮痛効果が高く、満足のいく外用貼付剤は未だ開発されていないのが現状であっ 20 た。

発明の開示

本発明は、慢性関節リウマチや変形性関節症、腰痛症等の炎症を伴う痛みの鎮 25 痛効果を改善しうる外用貼付剤を提供することを課題とする。

本発明者らは、上記課題を解決すべく鋭意検討を行った結果、水溶性高分子物質、架橋剤、水及び保水剤を必須成分とする粘着性ゲル基剤に、局所麻酔剤と非ステロイド系消炎鎮痛剤とを同時に配合したものを支持体上に塗工した外用貼付剤が、薬物の優れた放出制御機能を発揮し、かつ、薬物を長時間にわたって経皮

吸収させることができ、抗炎症作用と局所の鎮痛作用により、慢性関節リウマチ や変形性関節症、腰痛症等の炎症を伴う痛みの鎮痛効果に非常に優れることを見 出し、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、支持体と該支持体上に塗工された薬物保持層とを有する 5 外用貼付剤であって、前記薬物保持層が、水溶性高分子物質、架橋剤、水、及び 保水剤を必須成分とする粘着性ゲル基剤に、薬効成分として局所麻酔剤及び非ス テロイド系消炎鎮痛剤を含有してなる薬物含有基剤からなることを特徴とする、 外用貼付剤を提供する。

また、本発明は、前記局所麻酔剤が、テトラカイン、プロカイン、ジブカイン、 10 リドカイン、ベンゾカイン、キシロカイン、及びこれらの薬学的に許容される塩 からなる群から選択される1種又は2種以上の化合物からなることを特徴とする、 前記外用貼付剤を提供する。

また、本発明は、前記非ステロイド系消炎鎮痛剤が、インドメタシン、ケトプロフェン、ピロキシカム、フェルビナク、ブフェキサマク、スプロフェン、フルルビプロフェン、ジクロフェナック、イブプロフェン、及びこれらの薬学的に許容される塩からなる群から選択される1種又は2種以上の化合物からなることを特徴とする前記外用貼付剤を提供する。

また、本発明は、前記局所麻酔剤が、前記薬物含有基剤中に0.1~50重量%含有されていることを特徴とする、前記いずれかの外用貼付剤を提供する。

20 また、本発明は、前記非ステロイド系消炎鎮痛剤が、前記薬物含有基剤中に 0.05~10重量%含有されていることを特徴とする、前記いずれかの外用貼付剤を提供する。

以下、本発明を詳細に説明する。

25 本発明の外用貼付剤は、支持体と該支持体上に塗工された薬物保持層とを有す る。

(1) 支持体

本発明の外用貼付剤に用いられる支持体は、当該技術分野で貼付剤に通常使用されているものであれば特に限定されない。このような支持体としては、例えば、

ポリエステル、ポリ塩化ビニル、リント布、ナイロン、不織布又はこれらの複合 材料が挙げられる。また、必要に応じ、薬物保持層の水分揮発を防止して該層を 保護するためなどに、その表面に適当な材質のライナー(例えば、ポリプロピレ ンフィルム、ポリエチレンフィルム、ポリウレタンフィルム等)を添着してもよ い。なお、前記支持体の厚みは特に限定されず、用途に応じて適宜決定すること ができる。

(2) 薬物保持層

本発明の外用貼付剤の薬物保持層は、粘着性ゲル基剤に、薬効成分として局所 10 麻酔剤及び非ステロイド系消炎鎮痛剤を含有してなる薬物含有基剤からなる。

<粘着性ゲル基剤>

本発明で用いられる粘着性ゲル基剤は、水溶性高分子物質と架橋剤と水と保水 剤とを必須成分とする。

上記水溶性高分子物質としては、ゼラチン、デンプン、寒天、マンナン、アル ギン酸、ポリアクリル酸、ポリアクリル酸塩、デキストリン、メチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、メチルセルロースナトリウム、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、メチルビニルエーテルー無水マレイン酸共重合体、アラビアガム、トラガントガム、カラヤガム、ローカストビーンガム等が挙げられる。

20 これらの水溶性高分子物質は、主として、上記粘着性ゲル基剤中に使用される 他の原料の物性及び所望の物性を出現させるために用いられる。これらは、1種 又は2種以上を組み合わせて使用することができる。

上記水溶性高分子物質の粘着性ゲル基剤中における配合量としては、0.5~50重量%が好ましく、より好ましくは5~25重量%である。水溶性高分子物25 質の含有量が上記範囲内の場合は、保水性、粘着力等、使用感が良くなるので好ましい。

本発明における架橋剤としては、有機、無機いずれの架橋剤を用いてもよいが、 好ましくはアルミニウム化合物が用いられる。アルミニウム化合物としては、水 酸化アルミニウム、塩化アルミニウム、含水ケイ酸アルミニウム、合成ケイ酸ア

ルミニウム、乾燥水酸化アルミニウムゲル、酢酸アルミニウム、乳酸アルミニウム、ステアリン酸アルミニウム、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、ジヒドロキシアルミニウムアミノアセテート等が挙げられる。これらの架橋剤は、初期物性としてゲルに適度な強度を与えるとともに、高分子物質と効率よく架橋するためゲル強度の低下を防ぎ、また保型性を保ち、製剤物性の経時安定性の向上、作業性の向上、使用感の向上を呈することができる。これらの架橋剤は、1種又は2種以上を組み合わせて使用することができる。

上記架橋剤の粘着性ゲル基剤中における配合量としては、0.001~10重量%が好ましく、より好きしくは0.01~5重量%である。

10 本発明における水としては、好ましくは精製水や滅菌水、イオン交換水が用いられる。水は皮膚角質層の膨潤及び薬物の透過性を向上させるものであり、上記 粘着性ゲル基剤中の配合量としては、10~80重量%が好ましく、より好まし くは20~60重量%の範囲で選定すればよい。

本発明における保水剤としては、例えばエチレングリコール、ジエチレングリコール、ポリエチレングリコール、グリセリン、ソルビトール、マルチトール、プロピレングリコール、1,3ーブチレングリコールなどの多価アルコール類、ヒアルロン酸ナトリウム等の糖類、デンプンーアクリロニトリルグラフト体、デンプンーアクリル酸グラフト体、デンプンースチレンスルホン酸グラフト体、デンプンービニルスルホン酸グラフト体、ポリビニルアルコール架橋体、ポリエチレングリコールジアクリレート架橋物、アクリル酸一酢酸ビニルケン化物等の高吸収性樹脂等が挙げられる。これらの保水剤は、粘着性ゲル基剤中の水分量を一定に保持し、目的とする貼付剤の保存中あるいは使用中の水分揮散による皮膚への薬物放出率に対する悪影響を抑えるために用いられる。これらは、1種又は2種以上を組み合わせて用いることができる。

上記保水剤の粘着性ゲル基剤中の配合量としては、 $0.01\sim80$ 重量%が好ましく、より好ましくは $1\sim60$ 重量%である。

<局所麻酔剤>

本発明で用いられる局所麻酔剤としては、好ましくはテトラカイン、プロカイン、ジブカイン、リドカイン、ベンゾカイン、キシロカイン、及びこれらの薬学

的に許容される塩からなる群から選択される化合物が挙げられるが、これらに限 定されるものではない。これらは1種のみを用いてもよく、また2種以上を併用 してもよい。

前記局所麻酔剤の薬物含有基剤中における含有量は、該薬物含有基剤全量に対 5 し好ましくは 0. 1~50重量%、より好ましくは 2~20重量%である。局所 麻酔剤の含有量が上記範囲未満では効き目が不十分であるので好ましくなく、ま た上記範囲を超えると、効き目は同じだが副作用が発現するおそれがあるので好ましくない。

<非ステロイド系消炎鎮痛剤>

10 本発明で用いられる非ステロイド系消炎鎮痛剤としては、好ましくはインドメタシン、ケトプロフェン、ピロキシカム、フェルビナク、ブフェキサマク、スプロフェン、フルルビプロフェン、ジクロフェナック、イブプロフェン、及びこれらの薬学的に許容される塩からなる群から選択される化合物が挙げられるが、これらに限定されるものではない。これらは1種のみを用いてもよく、また2種以15 上を併用してもよい。

前記非ステロイド系消炎鎮痛剤の薬物含有基剤中における含有量は、該薬物含有基剤全量に対し好ましくは0.05~10重量%、より好ましくは0.2~5重量%である。非ステロイド系消炎鎮痛剤の含有量が上記範囲未満では効き目が不十分であるので好ましくなく、また上記範囲を超えると、効き目は同じだが副20作用が発現するおそれがあるので好ましくない。

<任意成分>

本発明で用いられる粘着性ゲル基剤には、必須成分である水溶性高分子、架橋剤、水、及び保水剤以外に、通常の粘着性ゲル基剤に用いられる各種配合成分を任意に含有させることができる。このような任意成分としては、例えば、Nーメ チルー2ーピロリドン、クロタミトン、N, Nージメチルアセトアミド、ベンジルアルコール、ハッカ油、ミリスチン酸イソプロピル等の溶解剤;ステアリン酸、オレイン酸等の脂肪酸類;ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油、ポリグリセリン脂肪酸エステル等の非イオン界面活性剤、アニオン界面活性剤、カチオン界面活性剤、両性界面活性剤等の各種界

面活性物質;ポリオキシエチレンイソセチルエーテル等のエーテル類;その他防 腐剤、安定化剤、香料類、着色剤、粉体類、吸収助剤、p H調整剤等が挙げられ る。

また、薬効成分としては、上記局所麻酔剤及び非ステロイド系消炎鎮痛剤以外 5 に、サチリル酸及びその誘導体、カンフル、トウガラシエキス、1ーメントール 等の鎮痛・鎮痒・収斂・消炎剤を併用することもできる。

これら各種配合剤の添加量はそれぞれの製品の種類に応じ、適宜決定することができる。また、これらは常法に従って貼付剤を製剤化することができる。

<薬物含有基剤の調製>

本発明における薬物含有基剤は、上述した粘着性ゲル基剤に薬効成分として局所麻酔剤及び非ステロイド系消炎鎮痛剤が配合されたものである。前記薬物含有基剤の調製方法は特に限定されず、粘着性ゲル基剤の構成成分である水溶性高分子物質、架橋剤、水、保水剤及び必要に応じて用いられる任意成分、並びに有効量の局所麻酔剤、非ステロイド系消炎鎮痛剤を、適宜配合し、均一になるように
 練合することにより得ることができる。配合の順序は特に限定されない。また薬効成分等は予め適当な溶剤に溶解させた後配合することもできる。

(3) 外用貼付剤

本発明の外用貼付剤は、上述した方法で調製された薬物含有基剤を、適当な支20 持体に展延・塗工して薬物保持層を形成させることにより得られる。該薬物含有基剤の塗布量は、通常、200~200g/m²、好ましくは500~1500g/m²の範囲である。

発明を実施するための最良の形態

25

以下に、本発明を実施例により更に具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。なお、本実施例及び比較例における配合量の値はすべて 重量%である。

<u>実施例1</u>

10

表 1

成 分	配合量
ジクロフェナックナトリウム	1
リドカイン	5
プロピレングリコール	1 0
N-メチル-2-ピロリドン	5
70%ソルビトール液	2 0
ポリアクリル酸ナトリウム	5
カルボキシメチルセルロースナトリウム	4
乾燥水酸化アルミニウムゲル	0.3
酒石酸	2. 5
カオリン	5
精製水	残 量
슴 計	100

実施例2

下記表2に示す処方の薬物含有基剤を調製した。具体的には、フェルビナクは クロタミトンに溶解させ、ベンゾカインはプロピレングリコールに溶解させた。 5 次いで、これら溶解物と表2に示すその他の試薬とを均一になるまで練合し、薬 物含有基剤を得た。このようにして得られた薬物含有基剤を、不織布上に100 0g/m²で展延し、ポリプロピレン製のライナーを添着し、10×14cm²に なるように裁断して外用貼付剤を得た。

10

表 2

成 分	配合量
フェルビナク	0.5
ベンゾカイン	7
プロピレングリコール	5
グリセリン	1 0
70%ソルビトール液	1 5
 ポリアクリル酸ナトリウム	5
 カルボキシメチルセルロースナトリウム	5
 ジヒドロキシアルミニウムアセテート	0.2
 ジエタノールアミン	0.5
 クロタミトン	2
酒石酸	1. 5
精製水	残量
合 計	1 0 0

<u>実施例3</u>

下記表3に示す処方の薬物含有基剤を調製した。具体的には、インドメタシンはクロタミトンに溶解させ、塩酸ジブカインは精製水10重量%に溶解させた。 次いで、これら溶解物と表3に示すその他の試薬とを均一になるまで練合し、薬物含有基剤を得た。このようにして得られた薬物含有基剤を、不織布上に1000g/m²で展延し、ポリプロピレン製のライナーを添着し、10×14cm²になるように裁断して外用貼付剤を得た。

10

表 3

成 分	配合量
インドメタシン	0.6
塩酸ジブカイン	6
プロピレングリコール	5
クロタミトン	2
グリセリン	1 0
70%ソルビトール液	1 5
ポリアクリル酸ナトリウム	5
ポリアクリル酸	2
カルボキシメチルセルロースナトリウム	4
メタケイ酸アルミン酸マグネシウム	0.3
酒石酸	1. 7
エデト酸ナトリウム	0.1
精製水	残量
合 計	1 0 0

実施例4

下記表 4に示す処方の薬物含有基剤を調製した。具体的には、ケトプロフェンはクロタミトンに溶解させ、塩酸テトラカインは精製水15重量%に溶解させた。 次いで、これら溶解物と表 4に示すその他の試薬とを均一になるまで練合し、薬物含有基剤を得た。このようにして得られた薬物含有基剤を、不織布上に1000 g/m^2 で展延し、ポリプロピレン製のライナーを添着し、 10×14 cm 2 になるように裁断して外用貼付剤を得た。

10

表 4

成 分	配合量
ケトプロフェン	0. 5
塩酸テトラカイン	8
クロタミトン	2
グリセリン	5
70%ソルビトール液	1 5
ポリアクリル酸ナトリウム	2
ポリアクリル酸	5
カルボキシメチルセルロースナトリウム	5
ジヒドロキシアルミニウムアセテート	0.2
酒石酸	1. 5
エデト酸ナトリウム	0.1
精製水	残 量
合 計	100

実施例5

下記表 5 に示す処方の薬物含有基剤を調製した。具体的には、フルルビプロフェンはN-メチル-2-ビロリドンに溶解させ、塩酸プロカインは精製水20重5 量%に溶解させた。次いで、これら溶解物と表 5 に示すその他の試薬とを均一になるまで練合し、薬物含有基剤を得た。このようにして得られた薬物含有基剤を、不織布上に1000g/m 2 で展延し、ポリプロピレン製のライナーを添着し、10×14cm 2 になるように裁断して外用貼付剤を得た。

10

表 5

成 分	配合量
フルルビプロフェン	0.4
塩酸プロカイン	1 0
プロピレングリコール	อี
N-メチル-2-ピロリドン	5
グリセリン	10
70%ソルビトール液	1 5
ポリアクリル酸ナトリウム	6
ポリアクリル酸	2
カルボキシメチルセルロースナトリウム	4
乾燥水酸化アルミニウムゲル	0.3
酒石酸	1. 5
エデト酸ナトリウム	0.1
精製水	残 量
合 計	100

実施<u>例 6</u>

下記表6に示す処方の薬物含有基剤を調製した。具体的には、ブフェキサマクはN-メチル-2-ピロリドンに溶解させ、キシロカインは精製水10重量%に 溶解させた。次いで、これら溶解物と表6に示すその他の試薬とを均一になるまで練合し、薬物含有基剤を得た。このようにして得られた薬物含有基剤を、不織 布上に1000g/m²で展延し、ポリプロピレン製のライナーを添着し、10×14.c m²になるように裁断して外用貼付剤を得た。

10

表 6

成 分	配合量
ブフェキサマク	0.6
キシロカイン	8
プロピレングリコール	5
N-メチル-2-ピロリドン	5
グリセリン	1 2
70%ソルビトール液	1 4
ポリアクリル酸ナトリウム	5
ポリアクリル酸	3
カルボキシメチルセルロースナトリウム	5
乾燥水酸化アルミニウムゲル	0.3
 酒石酸	1. 2
エデト酸ナトリウム	0.1
精製水	残量
승 計	100

比較例1

実施例1においてジクロフェナックナトリウムの代わりに同量の精製水を配合し、同じ製造法で外用貼付剤を作製した。

5

比較例2

実施例1においてリドカインの代わりに同量の精製水を配合し、同じ製造法で 外用貼付剤を作製した。

10

比較例3

実施例3においてインドメタシンの代わりに同量の精製水を配合し、同じ製造 法で外用貼付剤を作製した。

15

比較例4

実施例3において塩酸ジブカインの代わりに同量の精製水を配合し、同じ製造 法で外用貼付剤を作製した。

20

試験例

実施例1、3及び比較例1~4で得られた外用貼付剤をそれぞれ腰痛を有するボランティア10名にランダムに投与し(すなわち患部に貼付し)、官能試験を25 実施した。投与時間は1日12時間とし、7日間行った。試験終了後、ボランティアに効果を「著効」、「有効」、「不変」、「悪化」の4段階で評価してもらった。さらに休薬1週間後に同様の試験を繰り返し、すべての貼付剤の評価が終了するまでに行った。結果を表7に示す。

表 7

	実施例 1	実施例3	比較例1	比較例2	比較例3	比較例4
著効	7	5	0	3	0	0
有効	2	5	2	5	3	7
不変	1	0	8	2	6	3
悪化	0	0	0	0	1	0

上表に示すように、実施例1、3及び比較例1~4の貼付剤の1週間後の改善率(有効以上)は、それぞれ90%(9/10)、100%(10/10)、20%(2/10)、80%(8/10)、30%(3/10)、70%(7/10)であり、また改善率が著効となった割合は、それぞれ70%(7/10)、50%(5/10)、0%(0/10)、30%(3/10)、0%(0/10)、0%
 (0/10)であった。

このことは、局所麻酔剤及び非ステロイド系消炎鎮痛剤を配合してなる外用貼付剤(実施例1、3)は、局所麻酔剤又は非ステロイド系消炎鎮痛剤を各々単独で配合した外用貼付剤(比較例1~4)よりも優れていることを示している。すなわち、局所麻酔剤及び非ステロイド経消炎鎮痛剤をともに配合してなる本発明の外用貼付剤の有効性が確認された。

産業上の利用可能性

本発明によれば、水溶性高分子物質と、架橋剤と、水と、保水剤とを必須成分 20 とする粘着性ゲル基剤に、薬効成分として局所麻酔剤及び非ステロイド系消炎鎮

痛剤を含有してなる薬物保持層を支持体上に塗布してなる外用貼付剤は、慢性関節リウマチや変形性関節症、腰痛症等の炎症を伴う痛みの鎮痛効果に非常に優れている。

請求の範囲

- 1. 支持体と該支持体上に塗工された薬物保持層とを有する外用貼付剤であって、前記薬物保持層が、水溶性高分子物質、架橋剤、水、及び保水剤を必須成5 分とする粘着性ゲル基剤に、薬効成分として局所麻酔剤及び非ステロイド系消炎鎮痛剤を含有してなる薬物含有基剤からなることを特徴とする、外用貼付剤。
- 2. 前記局所麻酔剤が、テトラカイン、プロカイン、ジブカイン、リドカイン、ベンゾカイン、キシロカイン、及びこれらの薬学的に許容される塩からなる群から選択される1種又は2種以上の化合物からなることを特徴とする、請求項10 1記載の外用貼付剤。
- 3. 前記非ステロイド系消炎鎮痛剤が、インドメタシン、ケトプロフェン、 ピロキシカム、フェルビナク、ブフェキサマク、スプロフェン、フルルビプロフェン、ジクロフェナック、イブプロフェン、及びこれらの薬学的に許容される塩からなる群から選択される1種又は2種以上の化合物からなることを特徴とする、 15 請求項1又は2記載の外用貼付剤。
 - 4. 前記局所麻酔剤が、前記薬物含有基剤中に0.1~50重量%含有されていることを特徴とする、請求項1~3のいずれかに記載の外用貼付剤。
- 5. 前記非ステロイド系消炎鎮痛剤が、前記薬物含有基剤中に 0. 05~1 0重量%含有されていることを特徴とする、請求項 1~4のいずれかに記載の外 20 用貼付剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/07451

A.	CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ A61K45/06, A61K9/70, A61K31/245, A61K31/47, A61K31/167, A61K31/404, A61K31/192, A61K31/5415,				
	A61K31/16, A61K31/381, A61P23/02, A61P29/00				
		o International Patent Classification (IPC) or to both na	ational classification and IPC		
		SEARCHED	Landari Gardina and Alah		
Min	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ A61K45/06, A61K9/70, A61K31/245, A61K31/47, A61K31/167, A61K31/404, A61K31/192, A61K31/5415, A61K31/16, A61K31/381, A61P23/02, A61P29/00				
Doc	umentat	ion searched other than minimum documentation to the	e extent that such documents are included	in the fields searched	
Elec		ata base consulted during the international search (name of the internatio		rch terms used)	
C.	DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Cate	gory*	Citation of document, with indication, where ap		Relevant to claim No.	
	x	JP, 11-171768, A (Taisho Pharmaceutical Co., Ltd.), 29 June, 1999 (29.06.99), Par. Nos. [0009], [0014], [0015] & EP, 1029542, A & AU, 9895597, A & WO, 99/18955, A JP, 06-145053, A (Maeda Yakuhin Kogyo K.K.), 24 May, 1994 (24.05.94), Par. Nos. [0009][0016][0019] (Family: none)		1-5	
Ц		documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex. "T" later document published after the inte	- sia al Glianda	
* "A"	docume	categories of cited documents: nt defining the general state of the art which is not	priority date and not in conflict with th	e application but cited to	
"E"	earlier c	ed to be of particular relevance ocument but published on or after the international filing	"X" understand the principle or theory under document of particular relevance; the c	laimed invention cannot be	
"L"		nt which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other	considered novel or cannot be consider step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the c		
"O"	special	reason (as specified) nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	considered to involve an inventive step	when the document is	
"P"	means		"&" document member of the same patent f	skilled in the art	
Date	of the a	ctual completion of the international search ecember, 2000 (06.12.00)	Date of mailing of the international search 19 December, 2000 (1	ch report 9.12.00)	
Nam		ailing address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer	-	
Facsi	mile No		Telephone No.		

国際調査報告

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int.Cl ⁷ A61K45/06, A61K9/70, A61K31/245, A61K31/47, A61K31/167, A61K31/404, A61K31/192, A61K31/5415, A61K31/16, A61K31/381, A61P23/02, A61P29/00					
B. 調査を行					
調査を行った最	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
Int. Cl'	A61K45/06, A61K9/70, A61K31/245, A61K31/47 A61K31/16, A61K31/381, A61P23/02, A61P29/0		A61K31/5415,		
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの				
国際調査で使用	 用した電子データベース(データベースの名称、	調査に使用した用語)			
	, MEDLINE(STN), EMBASE(STN), BIOSIS(STN)				
C. 関連する	 ろと認められる文献				
引用文献の		スの間を上えばまのまる	関連する		
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の筒所が関連すると	ときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号		
X	JP, 11-171768, A(大正製薬株式会社)	000015001415001E3	1-5		
	29.6月.1999(29.06.99) 段落番号(0				
	& EP, 1029542, A & AU, 9895597, A & W	O, 997 10900, A			
X	 JP,06-145053,A(前田薬品工業株式会	注 (1-5		
Λ	24.5月.1994(24.05.94) 段落番号[0				
	(ファミリーなし)				
□ C欄の続き	とにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。		
* 引用文献の	 Dカテゴリー	の日の後に公表された文献			
	車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す				
「F・国際出版	題目前の出願または特許であるが、国際出願日	出願と矛盾するものではなく、多 の理解のために引用するもの	电奶切尔连天は连调		
以後に公表されたもの 「X」特に関連のある文献であって、当					
	主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	の新規性又は進歩性がないと考え 「Y」特に関連のある文献であって、			
日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の 文献(理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合					
「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献			5 もの		
国際調査を完了した日 06.12.00		国際調査報告の発送日	3.12.00		
	00. 12. 00				
国際調査機関の名称及びあて先		特許庁審査官(権限のある職員) 八原 由美子	4C 9261		
	日本国特許庁 (ISA/JP) 八原 由美子 八原 由美子 郵便番号100-8915				
市 京	85千代田区館が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3451		